

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-130675

(43)Date of publication of application: 18.05.1999

(51)Int.Cl.

A61K 31/415 A61K 9/08 // C07D491/10

(21)Application number: 10-244629

(71)Applicant:

SANTEN PHARMACEUT CO LTD

SANWA KAGAKU KENKYUSHO CO LTD

(22)Date of filing:

31.08.1998

(72)Inventor:

OOTA ATSUTOSHI KUWANO MITSUAKI TAKADA KOICHI

HIBI CHIHIRO

(30)Priority

Priority number: 09233990

Priority date: 29.08.1997

Priority country: JP

(54) CHROMAN DERIVATIVE-CONTAINING EYE DROP

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject eye drop raised in the intraocular transferability of (2S,4S)-6-fluoro-2',5'-dioxospiro[chroman-4,4'-imidazolidine]-2-carboxamide as active ingredient.

SOLUTION: This eye drop contains, as active ingredient, (2S,4S)-6-fluoro-2',5'- dioxospiro[chroman-4,4'-imidazolidine]-2-carboxamide, having raised in the intraocular transferability of the active ingredient because the osmotic pressure ratio is adjusted to <1 and the viscosity to >1 cP. Furthermore, this eye drop is also formulated with a cellulose-based polymer as thickening agent (pref. hydroxypropyl methyl cellulose).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許山東公開發号

特開平11-130675

(43)公鵝目 平成11年(1999)5月18日

(51) Int.CL* 類別記号 PI A 6 1 K 31/415 ABL A6 1 K 31/415 ABL 9/08 9/08 9/08 C 0 7 D 491/10

審査請求 京請求 商求項の数5 OL (全 5 頁)

(71)出廢人 000177634 (21)出願番号 物顧平10-244629 参天製薬株式会社 大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19 (22)出願日 平成10年(1998) 8 月31日 (31)優先権主張番号 特勝平9-233990 (71)出願人 000144577 株式会社三和化学研究所 平9 (1997) 8月29日 (32)優先日 日本 (JP) 爱知県名古屋市東区東外地町35番地 (33)優先権主張国 (72)発明者 太田 淳稔 奈良県生駒市高山町8916谷-16 参天製業 株式会社研究所内 (74)代理人 弁理士 岸本 碳之助 (外3名) 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 クロマン誘導体含有点眼液

(57)【要約】

【解決手段】 本発明による点眼液は、(28、48) -6-フルオロー2 、 6 ・ -ジオキソスピロ [クロマンー4、4 ・ イミダゾリン] -2-カルボキサミドを 有効成分として含む点眼液であって、浸透圧比が1未満 に、且つ粘度が1cPを超える値に調整されることにより、上記有効成分の眼内移行性が高められていることを 特徴とする。増粘剤として倒えばセルロース系ポリマー を配合する。セルロース系ポリマーとしてはヒドロキシ プロビルメチルセルロースが好ましい。 (2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (2S, 4S) - 6 - フルオロー2. 5、-ジオキソスピロ[クロマン-4、4、-イミダゾ リジン】-2-カルボキサミドを有効成分として含む点 眼液であって、浸透圧比が1未満に、且つ粘度が1cP を超える値に調整されることにより、上記有効成分の順 内移行性が高められていることを特徴とする点眼液。

1

【詰求項2】 増粘剤としてセルロース系ポリマーを配 台することを特徴とする語求項1記載の点眼液。

【論求項3】 浸透圧比が0.3~0.6で、且つ粘度 10 が2~50cPであることを特徴とする請求項1記載の 点眼液。

【請求項4】 浸透圧比がり、4~り、5℃、且つ粘度 が5~25cPであることを特徴とする請求項1記載の 点眼液。

【請求項5】 セルロース系ポリマーがヒドロキシプロ ビルメチルセルロースである請求項2記載の点眼液。

【栗明の詳細な説明】

[0001]

の治療に有用な下記式で示される(25,45)-6-フルオロー21、51ージオキソスピロ[クロマンー 4、4、-イミダゾリジン]-2-カルボキサミドを有 効成分とする点眼液に関する。

[0002]

【化1】

[0003]

【従来の技術】(25,45)-6-ブルオロー2., 5'ージオキソスピロ[クロマンー4、4'ーイミダゾ リジン】-2-カルボキサミドは、鑑尿病合併症の治療 に有用な薬物として、その製造方法と共に特公平3-7 2227に報告されている。また、その点題剤への応用 (特開平3-271291)及び糖尿病性角膜症等の治 **摭削としての用途(特闘平8-231549)も報告さ 40** れている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】薬物を点眼液に適用す るためには、薬物の溶解性、調剤後の点眼液の安定性等 種々検討しなければならない課題がある。しかし、最も 重要な検討課題は、目的とする薬効を発揮させるため、 葉物が眼内に効率良く移行するかどうかである。点眼液 の研究開発が容易でないのは、有効成分となる薬物個々 の性質が失々異なっており、個々の薬物に最も適した処 方を見出さなければならないところにある。ところで、 糖尿病性角膜症等の治療剤として優れた化合物である (2S. 4S) -6-フルオロー2'、5'ージオキソ スピロ [クロマンー4、4'ーイミダゾリジン]ー2ー カルボキサミドの点眼液への応用については、上記のよ うにいくつかの報告が既になされているが、これら点眼 液は眼内移行性に焦点を当てるとまだ満足できるもので はなかった。

[0005]

【課題を解決するための手段】そこで、(28、48) -6-フルオロー2', 5'-ジオキソスピロ (クロマ ン-4、4、-イミダゾリジン] -2-カルボキサミド (以下、本化合物とする)の眼内移行性の改善について 鋭意研究した結果、点眼液を低浸透圧、即ち浸透圧比を 1 未満とし、さらに粘度を上げること、即ち1センチボ アズ (cP) を超える粘度とすることにより、目的とす る点眼液が得られることを見出した。

[0006]

【発明の奚施の形態】点眼波の浸透圧は、点眼液中に含 まれる本化台物及び添加物の量によって影響される。本 [発明の属する技術分野] 本発明は、健尿病性角膜症等 20 発明では浸透圧に影響を与えるそれらの物質の配合置を 調整することによって、浸透圧比を1未満に調整する。 浸透圧化の調整は、具体的には、主として浸透圧調節剤 として配合する添加物の量を調整することによって行 う。浸透圧調節剤の例として、マンニトールやグリセリ ン等の多価アルコール、塩化ナトリウムや塩化カリウム 等の塩類が挙げられる。これらの浸透圧調節剤はそれぞ れ単独で用いても2種以上併用してもよい。

> 【①①①7】鮎度の調整はつぎのように行う。水の粘度 は約0.9cP (25℃) であり、通常点眼液に増粘剤 3D を配合しない場合、その結度は1 c P以下となる。本発 明では、増粘剤を配合することによって、粘度が1cP を超えるように調整する。増粘剤としては、点眼液に適 用できる増粘剤が使用でき、特に制限されるものではな いが、セルロース系ポリマーが好適である。セルロース 系ポリマーの倒として、ヒドロキシブロビルメチルセル ロース、ヒドロキシエチルセルロース等が挙げられる が、ヒドロキシブロビルメチルセルロース(HPMC) が特に好ましい。これらの増粘剤はそれぞれ単独で用い ても2種以上併用してもよい。

> 【①①①8】本発明の趣旨は点眼液の浸透圧比を低く し、且つ粘度を上げることにより有効成分たる本化合物 の眼内移行性を向上させる点にある。 ところで 後述の 順内移行試験で明らかにされるように、浸透圧比を低く すればするほど眼内移行性は良くなる。また、鮎度を上 けるにつれ順内移行性は向上する。しかし、浸透圧比を 低くして行くと点眼時の刺激性が強くなり、粘度を上げ て行くと点眼時の追和感も増してくる。点眼時の刺激性 や違和感は使用者の個体差が大きく。最適条件を決める のは困難であるが、浸透圧比と粘度とを適宜調整するこ 50 とによって、刺激性や適和感が少なく、連用することに

特闘平11-130675

(3)

抵抗が少ない点眼液を得ることができる。

【0009】この眼内移行性と点眼時の刺激性や違和感 を総合的にみて、点眼液として好ましい浸透圧比ねよび 粘度の範囲を選択することができる。

3

【①①1①】本発明で使用される浸透圧比を、より具体 的に説明すると、適用可能な範囲は()、1~()、9であ り、好ましくはり、3~0、6、特に好ましくはり、4 ~ () 5 である。漫透圧は他の添加物によっても影響さ れるので、浸透圧調節剤はそれらの添加物の配合量を考 虚し適宜増減して使用し、浸透圧比を所望の値に調整す 10 験により調べた。

【①①11】本発明点眼液の粘度をより具体的に説明す ると、適用可能な粘度は1cPを超える範囲であり、好 ましくは2~50cPの範囲、特に好ましくは5~25 c Pの範囲である。増粘剤としてHPMC【信越化学社 製「605H4000」)を使用した場合を例にとると、結度を 2~50 c Pの範囲とするにはその配合量は0.05~ 0. 75重置%であり、粘度を特に好ましい範囲5~2 5 c P と するにはその配合量は (). 1~(). 55 重量% である。なお、本発明において粘度とは25℃にて回転 25 粘度計で測定した値を示す。

【りり12】本発明点眼液における本化合物の含有量 は、治療の対象となる疾患や症状に応じて適宜選択でき るが、本化合物の溶解性も考慮するとり、()1~()、3 重量%、好ましくは()、()5~()、2重量%である。

【0013】本発明点眼液を調製するに際しては、上記 の必須成分の他に必要に応じて各種添加物を加えること ができる。添加物の例としては、EDTA等の安定化 剤」ε-アミノカブロン酸等の緩衝剤。塩化ペンザルコ ニウム等の防腐剤、p 日調整剤等が挙げられる。本化台 35 杲(平均値)を表しに示す。 物はp貝7を超えると水溶液での安定性が悪くなるの で、本発明点眼波の点目は7以下、特に6~7とするの が好ましい。本発明点眼液の調製方法としては特別な技器

* 衛は必要でなく、汎用されている方法によって点眼液を 調製することができる。具体的処方側を箕施例の項で説 明するが、これらの実施例は本発明の理解を助けるため のものであって、発明の範囲を限定するものではない。

[0014]【実能例】

- 1. 眼内移行性試験
- 1) 浸透圧と眼内移行性との関係

漫選圧が本化合物の眼内移行性に与える影響を以下の実

【0015】(実験方法)

点眼波の調製:本化合物の、2gおよび添加物を減菌精 製水に溶解後、所望の浸透圧比を得るための必要量の塩 化ナトリウムを加え溶解した。次いで、水酸化ナトリウ ムでp目7に調整後、減菌精製水を加え全量を100m ! とした。この全体処方を下記処方例1に示す。

[0016]

処方例1 (100m!中)

	李化合物		0.26
Ģ	塩化ベンザルコニウム	0.	005g
	€−アミノカプロン酸		0. 1 g
	塩化ナトリウム		必要置
	水酸化ナトリウム		適置
	滅菌鏡製水		適費

【0017】役与及び御定:上記で調製した点眼液を、 JW系雄姓白色ウザギ(1群2匹4眼)に点眼し、点眼 後り、5時間での角膜中の本化台物機度を見PLC法で 測定した。

【()() 18】(結果及び考察) HPLC法で測定した結

[0019]

【表】】

浸透压此	0.06	0 25	0,5	1.0	2.0
本化合物の角膜中の	481	138	m	D,N	ИD
激度(ng/g)					

N.D:本化合物が検出できなかったことを示す。

【0020】上記の結果は、浸透圧比が1以上になる。 と、本化合物は角膜にほどんど移行しないが、浸透圧比 を低くするにつれ移行費は铬酸に増加することを示して

【()()21】2) 粘度及び浸透圧と眼内移行性との関係 粘度及び浸透圧が本化合物の眼内移行性に与える影響を 以下の突験により調べた。

【0022】(実験方法)

点眼液の調製:本化合物り、2gおよび添加物を減固精 製水に溶解後、所望の粘度および浸透圧比を得るための 40 いで、水酸化ナトリウムでp貝を7に調整後、減菌精製 水を加え全置を100m1とした。この全体処方を下記 処方例2に示す。

【0023】処方例2(100m!中)

本化合物 0.2g $0.005\,g$ 塩化ベンザルコニウム **HPMC** 必要置 塩化ナトリウム 必要置 水酸化ケトリウム 五量 絨菌精製水 百百百

必要量のHPMにおよび塩化ナトリウムを加え溶解した。次 55 【0024】投与及び測定:上記で調製した点眼液を、

(4)

特闘平11-130675

JW系雄性白色ウサギ(1群4匹4眼)に点眼し、点眼 *果(平均値)を表2に示す。 後0.5時間での角膜車の本化合物機度をHPLC法で

[0026] 【表2】

測定した。 【0025】(結果及び考察) 自PLC法で測定した結果

浸透 圧 比	0.5	0.5	0.4	0.4	0.4	0.3	0.3
粘 瘘 (cP)	25	13	25	13	7	13	7
本化合物の角膜中の	505	329	447	456	251	615	265
濃度 (ng/g)				ļ		Ì	

【0027】上記の結果は、浸透圧比が同一であれば、 粘度を上げると角膜移行室が増加することを明確に示し 5に、粘度を7cPまたは13cPにそれぞれ調整した ている。

※等)を調べた。その結果、浸透圧比をり、4またはり、

点眼液が特に良好な結果を示した。

【0028】2. 点眼刺激性試験

【0029】3. 製造例

処方例2の点眼波で、浸透圧比及び粘度を種々変えたも のをヒトに点眼し、差し心地(刺激性の有無、違和感 ※ 【0030】

本発明点眼液の具体的処方例を以下に示す。

処方例1 (浸透圧比(). 4、粘度 15 c P. p 目 6. 5)

本化合物 -

0.2重量%

塩化ナトリウム

0.33重量%

HPMC

(). 4.5 重量%

水酸化ナトリウム

塩化ペンザルコニウム 0.005重量%

塩酸

適量 適量

【0031】処方例1における本化合物、塩化ナトリウ ムまたはHPMCの濃度を変えることによって、本化合物の 濃度が0.01.0.05.0.1.0.2,0.3章

- ★ 0 . 6 、0 . 9 . 粘度が2 . 5 、7 . 10 、13 . 1 5.20、25 c Pの点眼波が得られる。

[0032]

置%。浸透圧比が0.1.0.3、0.4、0.5、 ★

処方例2 (浸透圧比(): 4、粘度 15 c P. p H 6: 5)

(). 2 重量%

. ε - アミノカプロン酸

(). 5重量%

マンニトール

1.15重量%

HPMC

0.45重量%

塩化ベンザルコニウム 水酸化ナトリウム

0.005重量%

塩酸

適量 適量

【0033】処方例2における本化合物、マンニトール ★【0034】 またはHPMCの遺房を変えることによって、本化合物の濃 【発明の効果】本発明によれば、有効成分(25、4 度がり、01、0、05、0、1、0、2、0、3重量 25cPの点眼液が得られる。

S) = 6 = 7ルオロ $= 2^{\circ}$ 、 $5^{\circ} = 3$ オキソスピロ [ク %。漫透圧比が0.1、0.3、0.4、0.5.0.40 ロマンー4,41ーイミダゾリジン]-2ーカルボキサ 6. 0. 9、結度が2、5. 7、10. 13、15、2 ミドの眼内移行性が高められた点眼液を提供することが てきる。

フロントページの続き

(72) 発明者 桑野 光明

奈良県生駒市高山町8916番-15 参天製菜 株式会社研究所内

(72)発明者 高田 指一

奈良県生駒市高山町8916番-16 参天製薬 株式会社研究所内

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/N... 8/10/2006

(5)

特闘平11-130675

(72) 発明者 日比 千尋 愛知県名古屋市原区原外援町 35番地 株式 会社三和化学研究所内